

**Ogłoszenie o zamówieniu
Dostawy
Dostawa materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Rola zamawiającego

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

1.2.) Nazwa zamawiającego: Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie

1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 000630161

1.5) Adres zamawiającego

1.5.1.) Ulica: osiedle Na Skarpie 66

1.5.2.) Miejscowość: Kraków

1.5.3.) Kod pocztowy: 31-913

1.5.4.) Województwo: małopolskie

1.5.5.) Kraj: Polska

1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL213 - Miasto Kraków

1.5.7.) Numer telefonu: 622 94 13, 622 94 87

1.5.8.) Numer faksu: 644 47 56

1.5.9.) Adres poczty elektronicznej: zpubl@zeromski-szpital.pl

1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.zeromski-szpital.pl

1.6.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

1.7.) Przedmiot działalności zamawiającego: Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

2.1.) Ogłoszenie dotyczy:

Zamówienia publicznego

2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług: Nie

2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:

Dostawa materiałów eksploatacyjnych do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

2.4.) Identyfikator postępowania: ocds-148610-93ca1e7d-8755-11ed-94da-6ae0fe5e7159

2.5.) Numer ogłoszenia: 2022/BZP 00524147

2.6.) Wersja ogłoszenia: 01

2.7.) Data ogłoszenia: 2022-12-30

2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań: Nie

2.11.) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie wykonawcy, o których mowa w art. 94 ustawy: Nie

2.14.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej: Nie

2.16.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną

Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA

3.1.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania

<https://e-propublico.pl/>

3.2.) Zamawiający zastrzega dostęp do dokumentów zamówienia: Nie**3.4.) Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń oraz innych dokumentów wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej: Tak****3.5.) Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami - adres strony internetowej: <https://e-propublico.pl>**

3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl>. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego zgodnie z wymaganiami określonymi w tym zakresie przez Zamawiającego w dokumencie SWZ. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowe – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy: stały dostęp do sieci Internet; posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail), komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux, zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera); włączona obsługa JavaScript oraz Cookies. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku przesyłanego za pośrednictwem Platformy wynosi 80 MB, przy czym nie określa się limitu liczby plików. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych: załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami przechowywane są na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej, a Zamawiający otrzyma dostęp do plików dopiero po upływie terminu otwarcia ofert; oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania"; o terminie przesłania decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.

3.8.) Zamawiający wymaga sporządzenia i przedstawienia ofert przy użyciu narzędzi elektronicznego modelowania danych budowlanych lub innych podobnych narzędzi, które nie są ogólnie dostępne: Nie**3.12.) Oferta - katalog elektroniczny: Nie dotyczy****3.14.) Języki, w jakich mogą być sporządzane dokumenty składane w postępowaniu:**

polski

3.15.) RODO (obowiązek informacyjny): Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 4 maja 2016 r.) – dalej: RODO – tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zgodnie z art. 8 oraz art. 96 ust. 3 Ustawy Pzp, a także art. 6 Ustawy z 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej. Dane osobowe Wykonawcy zawarte w protokole postępowania będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy. Zamawiający nie planuje przetwarzania danych osobowych Wykonawcy w celu innym niż cel określony powyżej. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalnoprawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Należą do nich obowiązki informacyjne z art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego oraz art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

3.16.) RODO (ograniczenia stosowania): Zamawiający informuje, że: udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie; udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia; w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji,

mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia; skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników; w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania; w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

4.1.) Informacje ogólne odnoszące się do przedmiotu zamówienia.

4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe: Nie

4.1.2.) Numer referencyjny: ZP/62/2022

4.1.3.) Rodzaj zamówienia: Dostawy

4.1.4.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania: Nie

4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych: Tak

4.1.9.) Liczba części: 7

4.1.10.) Ofertę można składać na wszystkie części

4.1.11.) Zamawiający ogranicza liczbę części zamówienia, którą można udzielić jednemu wykonawcy: Nie

4.1.13.) Zamawiający uwzględnia aspekty społeczne, środowiskowe lub etykiety w opisie przedmiotu zamówienia: Nie

4.2. Informacje szczegółowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia:

Część 1

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

Wymagania szczegółowe:

"1. Papier krepowany do sterylizacji biały i niebieski lub zielony. Włókno celulozowe o gramaturze 60g/m² według normy PN EN 868 – 2 • zawartość chlorków nie więcej niż 0,015% • zawartość siarczanów nie więcej niż 0,018 % • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,6 kN/m • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,9 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,6 kN/m • wytrzymałość na rozerwanie 160 kPa

"

"2. Papier mikro-krepowany do sterylizacji niebieski. Celuloza syntetycznie wiązana powierzchniowo i mikro-krepowana. Włókno celulozy uszczelnione lateksem. Gramatura 60g/m² według normy PN EN 868 – 2 • zawartość chlorków ? 0,018% • zawartość siarczanów ? 0,016 % • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,5 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,7 kN/m • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,2 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,8 kN/m • wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 180 kPa na sucho i 105 kPa na mokro

"

"3. Włóknina miękka w kolorze zielonym wykonana zgodnie z normą PN-EN ISO 11607-1 – celuloza wiązana powierzchniowo, wzmocniona włóknem syntetycznym i mikro-krepowana - włókno celulozy uszczelnione lateksem i wzmocnione włóknem syntetycznym, • kolor zielony • zawartość chlorków ? 0,015% • zawartość siarczanów ? 0,01 % • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m • wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,7 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,8 kN/m • wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 220 kPa na sucho i 170 kPa na mokro • niezwalzalność roztworem soli fizjologicznej nie mniej niż 90 min. • wytrzymałość na rozciąganie min 10% w obu kierunkach • Gramatura nominalna 66 g/m² ± 5% według normy PN EN 868-2: wytrzymałość na rozdarcie nie mniej niż 1500 mN w kierunku walcowania oraz nie mniej niż 2200 mN w kierunku poprzecznym. Wymagane poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent potwierdza parametry wytrzymałościowe i zgodność z normą PN EN 868-2.

"

1 Papier krepowany biały 400 mm x 400 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 4

2 Papier krepowany biały 500 mm x 500 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 7

3 Papier krepowany biały 600 mm x 600 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 4

4 Papier krepowany biały 750 mm x 750 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 22

5 Papier krepowany biały 900 mm x 900 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 24

6 Papier krepowany biały 1000 mm x 1000 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 55

7 Papier krepowany biały 1200 mm x 1200 mm. Opakowanie: 100 arkuszy. op. 16

- 8 Papier krepowany niebieski lub zielony 400 mm x 400 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 4
 9 Papier krepowany niebieski lub zielony 500 mm x 500 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 7
 10 Papier krepowany niebieski lub zielony 600 mm x 600 mm. Opakowanie: 500 arkuszy. op. 30
 11 Papier krepowany niebieski lub zielony 750 mm x 750 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 22
 12 Papier mikrokrepowany niebieski 900 mm x 900 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 24
 13 Papier mikrokrepowany niebieski 1000 mm x 1000 mm. Opakowanie: 250 arkuszy. op. 25
 14 Papier mikrokrepowany niebieski 1200 mm x 1200 mm. Opakowanie: 100 arkuszy. op. 8
 15 Włóknina zielona 1000 mm x 1000 mm. Opakowanie: 150 arkuszy. op. 50
 16 Włóknina zielona 1200 mm x 1200 mm. Opakowanie: 100 arkuszy. op. 8
 17 Ochraniacze do narzędzi wykonane z tworzywa sztucznego odpornego na warunki sterylizacji z fałdą uniemożliwiającą wysunięcie się narzędzi bokiem z osłonki o maksymalnej szerokości do 10 mm. Opakowanie: 1000 szt. op. 7
 18 Marker do opisu pakietów, odporny na czynnik sterylizacji i działanie wody, grubość linii 0,6 - 1 mm, kolor czarny. Opakowanie 10 szt. op. 4
 19 Etykiety do opisu pakietów, podwójnie przylepne, z możliwością archiwizacji, bez wskaźnika sterylizacji. 1000 sztuk w rolce. Wymiary etykiety: 50 x 33 mm, szerokość rolki 53 mm, średnica rolki 76 mm. rol. 60

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 2

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

Wymagania szczegółowe:

1. Rękawy papierowo – foliowe o konstrukcji folii i wykonania zgodnej z normami EN ISO 11607 – 1,2 oraz PN EN 868 – 3, PN EN 868 – 5. Papier o gramaturze 70 g (PN EN 868 – 3). Zawartość chlorków nie więcej niż 0.05%; zawartość siarczanów nie więcej niż 0.25%. Wytrzymałość na przedarcie nie mniej niż 700 mN w obu kierunkach. Wytrzymałość na przepuknienie niemniej niż 400 kPa na sucho i 150 kPa na mokro. Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 7,2 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 3,8 kN/m. Wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania niemniej niż 2,4 kN/m, w kierunku poprzecznym niemniej niż 1,3 kN/m. Test umieszczony na papierze pod folią, wykluczone umieszczenie testu między warstwami folii. Folia min. 7 – warstwowa, grubość min 52 µm, przezierna, bez rozwarstwień, bez substancji toksycznych i porów. Nadrukowane wskaźniki procesu sterylizacji parą wodną oraz tlenkiem etylenu (EO). Powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji ? 100mm² (PN EN 868 – 5). Wydłużenie podczas pęknięcia nie mniej niż 70% w obu kierunkach. Wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania. Zgrzew fabryczny wielokrotny. Jednoznacznie zaznaczony kierunek otwierania.
2. Rękaw włókninowo-foliowy odpowiadający wytycznym ISO 11607-1,2. Gramatura włókniny 60 g/m². Wytrzymałość na przedarcie nie mniej niż 1100 mN w kierunku walcowania i 1600 mN w kierunku poprzecznym. Wytrzymałość na przepuknienie nie mniej niż 220 kPa na sucho i nie mniej niż 190 kPa na mokro. Zawartość chlorków <0,05 %, zawartość siarczanów <0,25%. Porowatość 18 l/min/dm² . Folia PE-PP nie mniej niż 6 warstw plus warstwa klejąca zgodne z normą

PN-EN 868-2 , 868-5 o grubość min 52 µm. Wydłużenie podczas pęknięcia w obu kierunkach >70%. Wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania. Jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania. Nadrukowane wskaźniki procesu sterylizacji parą wodną oraz tlenkiem etylenu (EO). Wymagane poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent potwierdza zgodność i konstrukcję z PN-EN 868-5.

3. Opakowania posterylizacyjne - torebki przeciw pyłowe do przechowywania i transportu wysterylizowanych narzędzi wykonane z bezbarwnego polietylenu. Grubość min. 50 µm. Wytrzymałość na rozrywanie w poprzek 10,8 MPa, wzdłuż 14,9 MPa. Wytrzymałość na rozdzielanie w wzdłuż 252 %, w poprzek 300%.

1 Rękaw papierowo-foliowy gładki 50 mm x 200 mb rol. 30

2 Rękaw papierowo-foliowy gładki 75 mm x 200 mb rol. 88

3 Rękaw papierowo-foliowy gładki 100 mm x 200 mb rol. 78

4 Rękaw papierowo-foliowy gładki 125 mm x 200 mb rol. 50

5 Rękaw papierowo-foliowy gładki 150 mm x 200 mb rol. 40

6 Rękaw papierowo-foliowy gładki 200 mm x 200 mb rol. 20

7 Rękaw papierowo-foliowy gładki 250 mm x 200 mb rol. 26

8 Rękaw papierowo-foliowy gładki 300 mm x 200 mb rol. 5

9 Rękaw papierowo-foliowy gładki 350 mm x 200 mb rol. 2

10 Rękaw papierowo-foliowy gładki 380 mm x 200 mb rol. 2

11 Rękaw papierowo-foliowy gładki 400 mm x 200 mb rol. 2

12 Rękaw włókninowo-foliowy gładki 420 mm x 100 mb rol. 3

13 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 75 mm x 25 mm x 100 mb rol. 24

14 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 100 mm x 50 mm x 100 mb rol. 42

15 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 150 mm x 50 mm x 100 mb rol. 70

16 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 200 mm x 50 mm x 100 mb rol. 14

17 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 250 mm x 65 mm x 100 mb rol. 12

18 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 300 mm x 65 mm x 100 mb rol. 4

19 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 380 mm x 80 mm x 100 mb rol. 2

20 Rękaw papierowo-foliowy z zakładką 420 mm x 80 - 90 mm x 100 mb rol. 2

21 Opakowania posterylizacyjne - torebki przeciw pyłowe do przechowywania i transportu wysterylizowanych narzędzi wykonane z bezbarwnego polietylenu. Rozmiar 30x50 cm. Opakowanie 250 szt. op. 1

22 Opakowania posterylizacyjne - torebki przeciw pyłowe do przechowywania i transportu wysterylizowanych narzędzi wykonane z bezbarwnego polietylenu. Rozmiar 40x76 cm. Opakowanie 100 szt. op. 2

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 3

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

1 Test zintegrowany do kontroli wsadu w procesie sterylizacji parą wodną w parametrach 134°C / 7 min. i 121°C / 20 min. w postaci samoprzylepnych testów paskowych z symetrycznie rozłożoną substancją testową, kompatybilne z przyrządem testowym składającym się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego. Opakowanie: 500 szt. op. 12

2 Przyrząd testowy składający się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego do testu kontroli wsadu (z poz. 1). szt. 3

3 "Zintegrowane testy do kontroli wsadu w procesie sterylizacji tlenkiem etylenu w postaci samoprzylepnych testów paskowych pokrytych polimerem z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na całej długości testu.

Kompatybilne z przyrządem testowym procesu PCD składającym się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej. Opakowanie zawiera 250 sztuk testów." op. 2

4 Symulacyjny test kontrolny typu Bowie-Dicka 134°C / 3,5 minuty kontrolujący penetrację i jakość pary w postaci samoprzylepnych testów paskowych z symetrycznie rozłożoną substancją testową kompatybilne z przyrządem testowym składającym się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego. Opakowanie: 500 szt. op. 3

5 Etykiety podwójnie przylepne ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parą wodną z zapisem informacji wzdłuż przesuwu etykiet, kompatybilne z metkownicą trzyczęściową alfanumeryczną. 1 rolka zawiera 750 sztuk etykiet. Kompatybilne z posiadaną przez szpital metkownicą Gke. rol. 480

6 Etykiety podwójnie przylepne ze wskaźnikiem procesu sterylizacji tlenkiem etylenu z zapisem informacji wzdłuż przesuwu etykiet, kompatybilne z metkownicą trzyczęściową alfanumeryczną. 1 rolka zawiera 750 sztuk etykiet. Kompatybilne z posiadaną przez szpital metkownicą Gke. rol. 12

7 Metkownica alfanumeryczna trzyczęściowa kompatybilna etykietami w poz. 5 i 6 szt. 3

8 Test do kontroli poprawności zgrzewania w zgrzewarkach rolkowych. Opakowanie 250 szt. op. 5

9 "Wskaźnik biologiczny zgodny z normą EN ISO 11138 do kontroli procesów sterylizacji w parze wodnej w postaci fiolki z umieszczonymi sporami bakteryjnymi *G. Stearothermophilus* o populacji minimum 10⁵ wraz z pożywką oraz zintegrowanym wskaźnikiem chemicznym pokrytym polimerem typu 5 zgodnie z normą EN ISO 11140-1 walidowanym z umieszczonymi sporami bakteryjnymi. Możliwość natychmiastowego zwolnienia wsadu na podstawie odczytu wskaźnika chemicznego. Czas inkubacji dla wskaźnika biologicznego 24 godziny w temperaturze 57°C. Opakowanie 100 szt.

Walidowany z typem przyrządu testowego procesu z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego otwartej z jednej strony na całej średnicy przyrządu. Budowa przyrządu zgodna z normą EN 285 oraz EN 867-5. Wolna przestrzeń w kapsule przyrządu po umieszczeniu wskaźnika nie przekraczająca 6% (+/-1%) całkowitej objętości kapsuły zgodnie z normą EN 867-5. Umożliwiający kontrolę na obecność gazów nie ulegających skraplaniu, penetrację pary we wsadach porowatych, litych oraz z narzędziami rurowymi." op. 8

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 4

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

Wymagania szczegółowe:

- 1) Dla poz. 1,2,3 wymagane potwierdzenie klasy przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci aktualnego certyfikatu, potwierdzającego zgodność z aktualną normą tj. EN ISO 11140-1:2014, pozwalającego zidentyfikować produkt po jego kodzie i nazwie.
- 2) Dla poz. 1,2,3,4,5 wymagane poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent zapewnia o braku zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych.
- 3) Dla wszystkich poz. (1 - 6) wymagana Deklaracja Zgodności oraz powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
- 1 Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, samoprzylepny wskaźnik emulacyjny do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o wartościach ustalonych 134°C/7 min. i 121°C/20 min., odpowiadający typ 6 wg ISO 11140-1. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia, kontrastowy kolor przebarwienia - jednoznaczny odczyt. Rozmiar testu dopasowany do aktualnie używanej przez szpital dokumentacji, 2x7 cm (+/- 10%). Opakowanie: 200 szt. op. 70
- 2 Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, nieprzylepny wskaźnik emulacyjny do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o parametrach 134°C/7 min. i 121°C/20 min., odpowiadający typ 6 wg ISO 11140-1. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia, kontrastowy kolor przebarwienia - jednoznaczny odczyt. Rozmiar testu dopasowany do aktualnie używanej przez szpital dokumentacji, 2x7 cm (+/- 10%). Opakowanie: 200 szt. op. 250
- 3 Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, nieprzylepny wskaźnik emulacyjny do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej o wartościach ustalonych 134°C/3,5 min., odpowiadający typ 6 wg ISO 11140-1. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia, kontrastowy kolor przebarwienia - jednoznaczny odczyt. Rozmiar testu dopasowany do aktualnie używanej przez szpital dokumentacji, 2 x 7 cm (+/- 10%). Opakowanie: 200 szt. op. 10
- 4 Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych ani krwi test kontroli skuteczności mycia mechanicznego w formie plastikowego arkusza, substancja testowa - zgodna z ISO/TS 15883-5 - umieszczona warstwowo z dwóch stron arkusza w czterech różnych punktach. Arkusz testowy do zastosowania z uchwytem zapewniającym kontrolę procesu mycia z czterech różnych kierunków. Odczyt wyniku testu natychmiastowy, łatwy i jednoznaczny w interpretacji. Poświadczony aktualnym dokumentem producenta brak zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych. W opakowaniu 100 szt. op. 100
- 5 Niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, nieprzylepny wskaźnik chemiczny do kontroli dezynfekcji termicznej w myjni-dezynfektorze w zakresie parametrów: 93°C – 10 min, integracja krytycznych parametrów procesu (czas, temperatura) powoduje jednoznaczną zmianę przebarwienia substancji wskaźnikowej w polu testowym, jednoznaczna, łatwa interpretacja wyniku. Spełniający wymagania normy EN ISO 11140-1 we wszystkich punktach, które dotyczą, w tym zakres tolerancji na czas i temperaturę odpowiadający typowi 6 wg EN ISO 11140-1 (na każdym wskaźniku i/lub każdym opakowaniu nadrukowany nr normy i typ wskaźnika). W opakowaniu 100 szt. op. 100
- 6 Uchwyt wielokrotnego użytku, wykonany ze stali nierdzewnej, do utrzymania arkusza testowego wskaźnika kontroli mycia mechanicznego, umożliwiający kontrolę procesu mycia z czterech różnych kierunków. Uchwyt w postaci "klipsa", otwierany w celu łatwego umieszczania i wyciągania arkusza testowego. szt. 4

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek

kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 5

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

1 Naboje gazowe do sterylizatora gazowego 3M Steri-Vac 5XL, zawierające 100 gram czystego EO, zgodne z instrukcją użytkowania sterylizatora, dopuszczone przez producenta sterylizatora na podstawie oświadczenia producenta sterylizatora. Nabój z płaskim dnem o wymiarach: wys. 16,5 cm, śr. 3,3 cm. szt. 144

2 Biologiczny zestaw testowy o szybkim odczycie do tlenku etylenu, symulujący narzędzie rurowe, zawierający wskaźnik biologiczny. Do każdego pojedynczego zestawu dołączony jeden wskaźnik stosowany jako kontrola pozytywna wskaźników. Wykrycie aktywności metabolicznej spor/wynik pozytywny po ok 60-120 min. inkubacji. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 4 h inkubacji. Odczyt wskaźnika automatyczny w autoczytniku poprzez wskazanie na wyświetlaczu. Na fiolce repozycjonowalna naklejka ze wskaźnikiem chemicznym i miejscem do opisu.

Zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną potwierdzona certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej. Opakowanie zawiera 25 wskaźników PCD i 25 wskaźników biologicznych zwykłych. op. 3

3 Bezołowiowa taśma wskaźnikowa do pary wodnej o szerokości 18 mm i długości 55 m. Elastyczna, nie odklejająca się od pakietów podczas sterylizacji. Zmiana zabarwienia jednoznaczna i łatwa w interpretacji. rol. 532

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 6

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

1 Filtr do kontenera jednorazowy, ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną, kompatybilny z kontenerami firmy Aesculap. Średnica 190 mm. Opakowanie 100 szt. op. 40

2 Filtr do kontenera wielorazowy, kompatybilny z kontenerami firmy Aesculap. Średnica 190 mm. Ilość cykli sterylizacyjnych minimum 1000. Opakowanie 10 szt. op. 10

3 Wkładka do filtra dla pokryw Prime-Line i Prime-Line Pro zwalidowanych na 5000 cykli sterylizacyjnych. szt. 40

4 Preparat do konserwacji systemów napędowych (motorowych) poddawanych sterylizacji parowej, na bazie oleju, bez zawartości silikonu - aerozol 300 ml. szt. 40

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 7

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Dostawa materiałów do Centralnej Sterylizatorni Szpitala.

1 Szczotka z włosiem z tworzywa sztucznego do czyszczenia narzędzi do chirurgii małoinwazyjnej. Może być poddawana myciu w myjni-dezynfektorze. Opakowanie zawiera 5 sztuk szczotek. Rozmiar (dł. całkowita x dł. powierzchni myjącej x średnica powierzchni myjącej):

1.1 300 x 100 x 2 mm. op. 5

1.2 300 x 100 x 3 mm. op. 5

1.3 250 x 100 x 3,5 mm. op. 10

1.4 300 x 100 x 5 mm. op. 5

2 Szczotka z włosiem z tworzywa sztucznego do czyszczenia endoskopów. Odporna na wysoką temperaturę – do 134°C.

Rozmiar: długość 230 cm, średnica powierzchni czyszczącej 6,0 mm, średnica kanału 2,8 - 4,5 mm. Op. 50 szt. op. 4

3 Dwustronna szczotka z włosiem z tworzywa sztucznego. Odporna na sterylizację parą wodną. Wymiary: długość 175 mm, długość powierzchni czyszczącej 40 i 30 mm, długość włosia 10 mm. Op. 2 szt. op. 5

4 Szczotka z włosiem ze stali nierdzewnej do czyszczenia mocnych zabrudzeń. Dł. włosia 15mm. szt. 70

5 Czyściki do czyszczenia kanałów o średniej sztywności włosia, materiał poliester-nylon o wym.: średnica 15 mm x dł. 30 cm. Opakowanie 20 szt. op. 30

6 Kasetą drukującą do myjni Miele G7828 szt. 8

7 Kasetą drukującą do zgrzewarki HAWO HM 2010 DC szt. 10

8 Kasetą drukującą do zgrzewarki Getinge GS 47 1DK szt. 1

9 Rękawice ochronne wykonane z silikonu, zakres stosowania: - 40°C do 240°C, strukturalne, bez lateksu, mogą być poddawane myciu w myjni-dezynfektorze, długość 35 cm, rozmiar uniwersalny. szt. 4

10 Rękawice ochronne z powłoka nitylową, oddychające, odporne na temp. 180°C, z polarową wyściółką. Mogą być poddawane myciu w temp do 60°C. Rozmiar 9 para 6

11 Rękawice ochronne bawełniane, odporne na wysokie temperatury, dł części ochraniającej przedramię 28 cm. Można prać w pralce. para 4

12 Rękawice ochronne z Neomex, zakres temperatur od -180°C do + 260°C. Dł. 30 cm. Rozm.: 8,5 - 9 para 1

13 Ostrze noża kompatybilne z posiadaną przez Szpital obcinarką do rękawów papierowo-foliowych GS 1500. szt. 2

14 Etykieta (plomba) papierowa biała do kontenerów o wymiarach 80 x 35 mm, ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parą wodną, kompatybilna z kontenerami firmy Aesculap. Opakowanie: 1000 szt. op. 19

15 Etykieta z klipsem, wykonana ze stali kwasoodpornej, do oznaczania tac sterylizacyjnych. Wym.: 55 x 30 mm.

Opakowanie 25 szt. op. 2

16 Etykiety z tworzywa sztucznego do oznaczania tac sterylizacyjnych, mogą być poddawane myciu w myjni-dezynfektorze. Kolor biały. Rozmiar: 160 x 35 mm. Opakowanie zawiera 250 sztuk. op. 4

17 Etykiety z tworzywa sztucznego do oznaczania tac sterylizacyjnych, mogą być poddawane myciu w myjni-dezynfektorze. Kolor żółty. Rozmiar: 160 x 35 mm. Opakowanie zawiera 250 sztuk. op. 4

18 Etykiety z tworzywa sztucznego do oznaczania tac sterylizacyjnych, mogą być poddawane myciu w myjni-dezynfektorze. Kolor zielony. Rozmiar: 160 x 35 mm. Opakowanie zawiera 250 sztuk. op. 4

19 Etykiety z tworzywa sztucznego do oznaczania tac sterylizacyjnych, mogą być poddawane myciu w myjni-dezynfektorze. Kolor czerwony. Rozmiar: 160 x 35 mm. Opakowanie zawiera 250 sztuk. op. 4

20 Pojemnik na druty Kirschnera, wykonany w całości ze stali nierdzewnej. Boki wykonane z siatki. Szer. 22 mm., dł. 330 mm. Odporne na proces mycia w myjni dezynfektorze oraz na warunki sterylizacji. szt. 2

21 Opaski silikonowe na narzędzia zliczające cykle procesów(10 cykli – nadruk:1-10) odporne na mycie maszynowe i temperaturę 134°C. Opakowanie a'200 szt. op. 1

22 Dyspenser do taśmy wskaźnikowej o szer. 18 - 25 mm. Pojemność 1 rolka. szt. 1

4.2.6.) Główny kod CPV: 33190000-8 - Różne urządzenia i produkty medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: jakość, w tym do parametry techniczne, właściwości estetyczne i funkcjonalne takie jak dostępność dla osób niepełnosprawnych lub uwzględnianie potrzeb użytkowników

4.3.5.) Nazwa kryterium: termin dostawy

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

5.1.) Zamawiający przewiduje fakultatywne podstawy wykluczenia: Tak

5.2.) Fakultatywne podstawy wykluczenia:

Art. 109 ust. 1 pkt 4

5.3.) Warunki udziału w postępowaniu: Nie

5.5.) Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, o którym mowa w art.125 ust. 1 ustawy: Tak

5.6.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu: Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.; Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.; Informacja z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy Pzp, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru, sporządzona nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem.; Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego.;

5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące dopuszczenia do obrotu - załącznik nr 6; dla grupy 1: Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta

Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą EN 868-2 oraz EN ISO 11607-1.; dla grupy 2: Poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent potwierdza zgodność i konstrukcję z normami EN ISO 11607 - 1,2 oraz PN EN 868 – 3, PN EN 868 – 5

Poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent potwierdza zgodność i konstrukcję z normami EN ISO 11607 – 1,2 oraz PN EN 868 – 3, PN EN 868 – 5; dla grupy 4: 1) Potwierdzenie klasy przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci certyfikatu 2) Poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent zapewnia o braku zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych 3) Deklaracja Zgodności oraz powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

1) Dla poz. 1,2,3 wymagane potwierdzenie klasy przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci aktualnego certyfikatu, potwierdzającego zgodność z aktualną normą tj. EN ISO 11140-1:2014, pozwalającego zidentyfikować produkt po jego kodzie i nazwie.

2) Dla poz. 1,2,3,4,5 wymagane poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent zapewnia o braku zawartości niebezpiecznych substancji toksycznych.

3) Dla wszystkich poz. (1 - 6) wymagana Deklaracja Zgodności oraz powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.; dla grupy 5: Karta charakterystyki produktu (dot. poz. 1); 2) Poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument dopuszczający do stosowania oferowane naboje gazowe (dot. poz. 1); 3) Certyfikat jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność wskaźnika z normą referencyjną (dot. poz. 2)

1) Karta charakterystyki produktu (dot. poz. 1).

2) Poświadczenie/zaświadczenie lub inny dokument, z którego wynika, że producent sterylizatora gazowego 3M Steri-Vac 5XL dopuszcza do stosowania w przedmiotowym sterylizatorze oferowane przez Wykonawcę naboje gazowe (dot. poz. 1).

3) Certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej potwierdzający zgodność wskaźnika znajdującego się w zestawie z normą referencyjną (dot. poz. 2).;

5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: Nie

5.11.) Wykaz innych wymaganych oświadczeń lub dokumentów:

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG" składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.; Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych" składa informację z odpowiedniego rejestru zawierającego informacje o jego beneficjentach rzeczywistych albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, określający jego beneficjentów rzeczywistych, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.; Wzór oferty elektronicznej;

SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA

6.1.) Zamawiający wymaga albo dopuszcza oferty wariantowe: Nie

6.3.) Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną: Nie

6.4.) Zamawiający wymaga wadium: Nie

6.5.) Zamawiający wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy: Nie

6.6.) Wymagania dotyczące składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie postępowania udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy, wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia oraz ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument "Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału", składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu

6.7.) Zamawiający przewiduje unieważnienie postępowania, jeśli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia nie zostały przyznane: Nie

SEKCJA VII - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

7.1.) Zamawiający przewiduje udzielenia zaliczek: Nie

7.3.) Zamawiający przewiduje zmiany umowy: Nie

7.5.) Zamawiający uwzględnił aspekty społeczne, środowiskowe, innowacyjne lub etykiety związane z realizacją zamówienia: Nie

SEKCJA VIII – PROCEDURA

8.1.) Termin składania ofert: 2023-01-10 10:00

8.2.) Miejsce składania ofert: Drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-propublico.pl>

8.3.) Termin otwarcia ofert: 2023-01-10 10:30

8.4.) Termin związania ofertą: do 2023-02-08